@ BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

Offenl gungsschrift _® DE 198 53 111 A 1

 Int. Cl.⁶: A 61 K 7/13 D 06 P 3/04



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT (21) Aktenzeichen:

198 53 111.7

② Anmeldetag: (3) Offenlegungstag:

Mit Einverständnis des Anmelders offengelegte Anmeldung gemäß § 31 Abs. 2 Ziffer 1 PatG

18. 11. 98 27. 5.99

(7) Anmelder:

Henkel KGaA, 40589 Düsseldorf, DE

(7) Erfinder:

Ehlert, Manuela, 51379 Leverkusen, DE; Bernecker, Ullrich, Dr., 52393 Hürtgenwald, DE; Höffkes, Horst, Dr., 40595 Düsseldorf, DE; Hollenberg, Detlef, Dr., 40699 Erkrath, DE; Meinigke, Bernd, Dr., 51399 Burscheid, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

(3) Neue Verwendung von UV-Filtern, Verfahren zur Färbung keratinischer Fasern und Mittel für dieses Verfahren

Durch die Verwendung von UV-Filtern läßt sich die Waschechtheit von Färbungen keratinischer Fasern deutlich erhöhen. Die UV-Filter können sowohl direkt mit dem Färbemittel als auch in einem weiteren Verfahrensschritt auf die Faser gebracht werden. Erfindungsgemäße Mittel mit einer Kombination aus einem wasserunlöslichen UV-Filter, einem UV-Filter mit einer quartären Ammoniumgruppe sowie einem Mono-, Di- oder Oligosaccharid erhöhen die Waschechtheit der Färbungen in besonderer Weise.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft die Verwendung von UV-Filtern zur Verbesserung der Waschechtheit von Färbungen keratinischer Fasern, Verfahren zur Färbung keratinischer Fasern sowie Mittel zur Anwendung in diesen Verfahren.

Im Rahmen der Produkte, die zur kosmetischen Behandlung des menschlichen Körpers bereitgestellt werden, spielen Mittel zur Veränderung oder Nuancierung der Farbe des Kopfhaares eine herausragende Rolle. Sieht man von den Blondiermitteln, die eine oxidative Aufhellung der Haare durch Abbau der natürlichen Haarfarbstoffe bewirken, ab, so sind im Bereich der Haarfarbung im wesenlichen drei Typen von Mitteln zur Veränderung der Haarfarbe von Bedeutung:

Für dauerhafte, intensive Färbungen mit entsprechenden Echtheitseigenschaften werden sogenannte Oxidationsfärbemittel verwendet. Solche Färbemittel entheilte niblicherwies Oxidationsfarbströtvorprotukte, sogenannte Entwicklerkomponenten und Kupplerkomponenten. Die Entwicklerkomponenten bilden unter dem Einfluß von Oxidationsmitteln oder von Luftsauerstoff unterteinander oder unter Kupplung mit einer oder mehteren Kupplerkomponenten die gientlichen Farbstoff aus. Die Oxidationsfärbemittel zeichnen sich zwar durch hervorragende, lang anhaltende Färberugebnisse aus. Für natürlich wirkende Färberugen muß aber üblicherweise eine Mischung aus einer größeren Zahl von Oxidationsfärbstofffvorprodukten eingesetzt werden; in vielen Fällen werden weitenfin dierkzleinhed Farbstoffe zur Nauerierung verwendet. Weisen die im Verlauf der Farbausbildung gebildeten bzw. direkt eingesetzten Farbstoffe deutlich unterschiedliche Echtheiten (z. B. UvS-slabilitä, Schweißechteit, Waschechtheit et.) auf, so kann em int der Zeit zu einer erkennbaren und daher unerwünschten Farbverschiebung kommen. Dieses Phänomen tritt verstärkt auf, wenn die Präster Haarvo der Hararoonen unterschiedlichen Schädigungsgrades untwisst. Ein Beispiel efaftr sind lange Haare, bei denen die lange Zeit allem nöglichen Umwelteinfüssen ausgesetzten Haarspitzen in der Regel deutlich stärker geschädigt sind als die relativ frisch ansehewenkebenen Haarzonen.

Für temporäre Fürbungen werden üblicherweise Färbe- oder Tönungsmittel verwendet, die als fürbende Komponente sogemannte Direktzieher enthalten. Hierbei handelt es sich um Farbstoffmoleküle, die direkt auf das Haar aufziehen und keinen oxidativen Prozed zur Ausbildung der Farbe benötigen. Zu diesen Farbstoffen gehört beispielsweise das bereits aus dem Altertum zur Fürbung von Körper und Hauren bekannte Henna. Diese Fürbungen sind gegen Shampoonieren in der Regel deutlich empfindlicher als die oxidativen Fürbungen, so daß dann sehr viel schneller eine vielfach uner-

wünschte Nuancenverschiebung oder gar eine sichtbare "Entfärbung" eintritt.

Schließlich hat in jüngster Zeit ein neuartiges Färheverfahren große Beachung gefunden. Bei diesem Verfähren werden Vorstufen des natürlichen Haufarbstoffes Mediani nut das Haur aufgebrenkt, diese bliebet anden im Rahmen oxidativer Prozesse im Haur naturanaloge Farbstoffe aus. Ein solches Verfahren mit 5,6-Dihydroxyindolin als Farbstoffvorprodukt wurde in der Fz-Bi-530 229 beschrieben. Bei, inbesondere mahrfacher, Anwendung von Mitteln mit 5,6-Dihydroxyindolin ist es möglich, Menschen mit ergrauen Haaren die natüfliche Haufarbe wiederzugeben. Die Ausfähren
kann dabei mit Luftsauerstoff als einzigem Oxidationsnittel erfolgen, so daß auf keine weiteren Oxidationsnittel zutickgegriffen werden muß. Bei Personen mit unsprügglich mittellbonden bis braumen Haar kann das Indolin als alleinige Farbstoffvorstufe eingesetzt werden. Für die Anwendung bei Personen mit unsprügglich roter und insbesondere
dunkter bis schwarzer Haufarfahre können dagegen befriedigende Ergebnisse häufig nur durch Mitterwendung weiter Farbstoffkomponenten, insbesondere spezieller Oxidationsfarbstoffvorprodukte, erzielt werden. Auch hier können dann Probleme hinstiellich der Echtheit der Fiktungen auftreten.

Es hat daher nicht an Anstrengungen gefehlt, die Echtheit von Fürbungen keratinischer Fasern zu verbessern. Eine Entwicklungsrichtung ist die Optimierung der Farbstoffe selbst bzw. die Synthese neuer, medifizierter Farbstoffes kolls bzw. die Synthese neuer, medifizierter Farbstoffes kolls bzw. die Synthese neuer, medifizierter Farbstoffes kolls zu der Farbstoffes zu d

gerung der Stabilität der Färbung gegen die Einwirkung von Tages- oder Kunstlicht erzielt wird.

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß durch den Einsatz von UV-Filtern auch die Wasshechtheit von Fübungen keratinischer Fasern signifikant gestigert werden kann. Unter Waschechtheit im Sinne der Efrindung ist die Erhaltung der ursprünglichen Farbung hinsichtlien Nuance und/doer Intensität zu verseiben, wenn die keratinische Paser dem wiederholten Einfuß von wäßigen Mitteln, insbesondere tensidhaltigen Mitteln wie Shampoos, ausgesetzt wird. Ein erster Geenstand der vorliegenden Erifindung ist daher die Verwendung von UV-Filtern zur Verbesserung der

Waschechtheit von Färbungen keratinischer Fasern.

Unter keratinischen Fasern werden erfindungsgemäß Pelze, Wolle, Federn und insbesondere menschliche Haare verstanden.

Die erfindungsgemiß zu verwendenden UV-Filter unterliegen hinsichtlich ihrer Struktur und ihrer physikalischen Eigenschaften keinen generellen Einschränkungen. Velumehr eigene sich alle im Kosmetikbereich einsetzbaren UV-Filter, deren Absorptionsmaximum im UVA(313–400 nm)-, im UVB(280–315 nm)- oder im UVC(2 280 nm)-Bereich liegt. UV-Filter mit einem Absorptionsmaximum im UVB-Bereich, insbesondere im Bereich von etwa 280 bis etwa 300 nm, sind besonders bevorzugt.

Die erfindungsgemäß verwendeten UV-Filter können beispielsweise ausgewählt werden aus substituierten Benzophenonen, p-Aminobenzoesäureestern, Diphenylaerylsäureestern, Zinttsäureestern, Salicylsäureestern, Benzimidazolen und o-Aminobenzoesäureestern

Beispiele für erfindungsgemäß verwendbar UV-Filter sind 4-Amino-benzoesäture, NNN-Trimethyl-4-(2-oxoborn-3yidenmethyl)unätin-methylstalf, 3.3.5-Timethyl-y-cyloloxystaleylat (Homosatale, 2-Hydroxy-4-methoxy-benzophenon (Benzophenone-3; Uvinut®M 40, Uvasorh®MET, Neo Heliopan®BB, Busolex®4560), 2-Phenylbenzimidazol-5-savieo fonssäure und deren Kaltum-Natrium- und Trietlanolaminastize (Phenylbenzimidazole-suffonia eaich Parso®HS-8-Neo 65 Heliopan®Hydro), 3.3-(1,4-Phenylendimethylen)-bis(7,7-dimethyl-2-oxo-bicyclo-[2,2,1]hept-1-yl-methan-suffonsäure) und deren Salzu-1-di-tert-Butylphenylp-4-de-methovyhpenyl-propan-1-3-dion (Butyl-methoxydibenzyhthane; Parso®1789, Busolex®9020), oz-(2-Oxoborn-3-yilden)-toloul-4-suffonsäure und deren Salze, ethoxyltette 4-Aminobenzoesäure-enhylester (Pfel-25 P BAB; Uvinu®P 25), 4-dimethyl-atmospassäure-2-divhylvsiester (Ovtr) Dime-

thyl PABA: Uvasorb®DMO, Escalol 507, Eusolex®6007), Salicylsäure-2-ethylhexylester (Octyl Salicylat; Escalol 587, Neo Heliopan OS, Uvinul O18), 4-Methoxyzimtsäure-isopentylester (Isoamyl p-Methoxycinnamate; Neo Heliopan E 10(0)). 4-Methoxyzimtsäure-2-ethylhexyl-ester (Octyl Methoxycinnamate: Parsol®MCX, Escalol 557, Neo Heliopan-*AV). 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon-5-sulfonsäure und deren Natriumsalz (Benzophenone-4; Uvinul*MS 40; Uyasorb®\$ 5), 3-(4-Methylbenzyliden)-D,L-Campher (4-Methylbenzylidene camphor; Parsol 5000, Eusolex®6300), 3-Benzyliden-campher (3-Benzylidene camphor), 4-Isopropylbenzylsalicylat, 2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2'-ethylhexyl-1'oxi)-1,3,5-triazin, 3-Imidazol-4-vl-acrylsäure und deren Ethylester, Polymere des N{(2 und 4)-[2-oxoborn-3-vlidenmethyljbenzyl-acrylamids, 2,4-Dihydroxybenzophenon (Benzophenone-1; Uvasort®20 H, Uvinul®400), 1,1'-Diphenyl-acrylonitrišaure-2-ethylhexyl-ester (Octocrylene; Eusolex®OCR, Neo Heliopan®Type 303, Uvinul®N 539 SG), o-Aminobenzoesäure-menthylester (Menthyl Anthranilate: Neo Heliopan®MA), 2,2,4,4, Tetrahydroxybenzophenon (Benzophenone-2, Uyinul®D-50), 2,2'-Dihydroxy-4,4'-dimethoxybenzophenon (Benzophenone-6), 2,2'-Dihydroxy-4,4'-dimethoxybenzophenone-6) thoxybenzophenon-5-natriumsulfonat und 2-Cyano-3,3-diphenylacrylsäure-2-ethylhexylester. Bevorzugt sind 4-Amino-benzoesäure, N,N,N-Trimethyl-4-(2-oxoborn-3-ylidenmethyl)anilin-methylsulfat, 3,3,5-Trimethyl-cyclohexylsalicylat, 2-Hydroxy-4-methoxy-benzophenon, 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure und deren Kalium-, Natrium- und Triethanolaminsalze. 3.3'-(1,4-Phenylendimethylen)-bis(7,7-dimethyl-2-oxo-bicyclo-[2,2,1]hept-1-yl-methan-sulfonsäure) und deren Salze, 1-(4-tert.-Butylphenyl)-3-(4-methoxyphenyl)-propan-1,3-dion, α-(2-Oxoborn-3-yliden)-toluol-4-sulfonsäure und deren Salze, ethoxylierte 4-Aminobenzoesäure-ethylester, 4-Dimethylaminobenzoesäure-2-ethylhexylester, Salicylsäure-2-ethylhexylester, 4-Methoxyzimtsäure-isopentylester, 4-Methoxyzimtsäure-2-ethylhexylester, 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon-5-sulfonsäure und deren Natriumsalz, 3-(4'-Methylbenzyliden)-D,L-Campher, 3-Benzyliden-campher, 4-Isopropylbenzylsalicylat, 2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2'-ethylhexyl-1'-oxi)-1.3.5-triazin. 3-Imidazoi-4-yl-acrylsäure und deren Ethylester, Polymere des N-{(2 und 4)-[2-oxoborn-3-ylidenmethyl]benzyl}-acrylamid. Erfindungsgemäß ganz besonders bevorzugt sind 2-Hydroxy-4-methoxy-benzophenon, 2-Phenylbenzimidazol-5sulfonsäure und deren Kalium-, Natrium- und Triethanolaminsalze, 1-(4-tert.-Butylphenyl)-3-(4-methoxyphenyl)-propan-1,3-dion, 4-Methoxyzimtsäure-2-ethylhexyl-ester und 3-(4'-Methylbenzyliden)-D,L-Campher.

Bevorzugt sind solche UV-Filter, deren molarer Extruktionskoeffizient am Absorptionsmaximum oberhalb von 2s 15 000, insbesondere oberhalb von 20 000, liegt.

Weiterhin wurde gefunden, daß bei strukturell ähnlichen UV-Filtern in vielen Fällen die wasserunlösliche Verbindung im Rahmen der erfindungsermäßen Lehre die höhere Wirkung gegenüber solchen wasserlöslichen Verbindungen aufweist, die sich von ihr durch eine oder mehrere zusätzlich ionische Gruppen unterscheiden. Als wasserunlöslich sind im Rahmen der Erfindung solche UV-Filter zu verstehen, die sich bei 20°C zu nicht mehr als 1 Gew. %, insbesondere zu nicht mehr als 1 Gew. %, insbesondere zu nicht mehr als 1 Gew. %, insbesondere zu mindestens bei Raumtemperatur zu mindestens 0.1, insbesondere zu mindestens 1 Gew. % löslich sein). Die Verwendung wasserunlöslicher UV-Filter kann daher erfindungsgemäß bevorzugt sein.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform der Erfindung sind solche UV-Filter bevorzugt, die eine kationische Gruppe, insbesondere eine quartäre Annnoniumgruppe, aufweisen.

Diese UV-Filter weisen die allgemeine Struktur U – O auf.

Der Strukturteil U steht dabei für eine UV-Strahlen absorbierende Gruppe. Diese Gruppe kann sich im Prinzip von den bekannten, im Kosmeitkbereich einsetzbaren, ohen genannten UV-Filtem ableiten, in dem eine Gruppe, in der genet Gruppe (in Wasserstoffatom, des UV-Filters durch eine kationische Gruppe Q, insbesondere mit einer quarttiren Aminofunktion, ersetzt wird.

Verbindungen, von denen sich der Strukturteil U ableiten kann, sind beispielsweise

- substituierte Benzophenone.
- p-Aminobenzoesäureester,
- Diphenylacrylsäureester.
- Zimtsäurcester,
- Salicylsäureester,
- Benzimidazole und
- o-Aminobenzoesäureester.

Strukturteile U, die sich vom Zimtsäureamid oder vom N,N-Dimethylamino-benzoesäureamid ableiten, sind erfindungsgemäß bevorzugt.

45

Die Strukturteile U können prinzipiell so gewählt werden, daß das Absorptionsmaximum der UV-Filter sowohl im UVA(315-400 mm), als auch im UVB(280-315 mm) oder im UVC(c; 280 mm)-Bereich liegen kann. UV-Filter mit einem Absorptionsmaximum im UVB-Bereich, insbesondere im Bereich von etwa 280 bis etwa 300 nm, sind besonders soverzuset.

Weiterhin wird der Strukturteil U, auch in Abhängigkeit von Strukturteil Q, bevorzugt so gewählt, daß der molare Extinktionskoeffizient des UV-Filters am Absorptionsmaximum oberhalb von 15 000, insbesondere oberhalb von 20 000,

Der Strukturteil Q enthält als kationische Gruppe bevorzugt eine quartire Ammoniumgruppe. Diese quartire Ammoniumgruppe kann prinzipiell direkt mit dem Strukturteil U verbunden sein, so daß der Strukturteil U einen der vier Substituenten des positiv geladenen Stickstoffatomes darstellt. Bevorzugt ist jedoch einer der vier Substituenten am positiv geladenen Stickstoffatomen der (crippe, insbesondere eine Alkylengruppe mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen, die als Verbindung zwischen dem Strukturteil U und dem positiv geladenen Stickstoffatom fungiert.

Worteilhafterweise hat die Gruppe Q die allegemeine Struktur-(Crift_)-\(\tilde{X}\)^{

vorteinlarterweise hat the Uruppe Q die allgemeine Struktur -(Lh2)₂x-7 'R 'R' R' X', in der x sieht tur eine ganze Zahl von 1 bis 4, P in und R' unabhänig voneinander siehen für Ci₁-x-1 kklygruppe, R' steht flir eine Ci₂-zz-2 kklygruppe oder eine Benzylgruppe und X' für ein physiologisch verträgliches Anion. Im Rahmen dieser allgemeinen Struktur sieht x berozugt für die die Zahl 3, R' und R' jeweils für eine Methylgruppe und R' einweder für eine Methylgruppe oder eine ge-

sättigte oder ungesättigte, lineare oder verzweigte Kohlenwasserstoffkette mit 8 bis 22, insbesondere 10 bis 18, Kohleneroffstomen

Physiologisch verträgliche Anionen sind beispielsweise anorganische Anionen wie Halogenide, insbesondere Chlorid, Bromid und Fluorid, Sulfationen und Phosphationen sowie organische Anionen wie Lactat, Citrat, Acetat, Tartrat, Me-5 thosulfat und Tosvlat.

Zwei bevorzugte UV-Filter mit kationischen Gruppen sind die als Handelsprodukte erhältlichen Verbindungen Zimtsäureamidopropyl-trimethylammociumehlorid (Incroquat®UV-283) und Dodecyl-dimethylaminobenzamidopropyl-dimethylammoniumosylat (Eucalo®HF 610).

Selbstverständlich umfaßt die erfindungsgemäße Lehre auch die Verwendung einer Kombination von mehreren UV16 Filtern. Im Rahmen dieser Ausführungsform ist die Kombination mindestens eines wasserunlöslichen UV-Filters mit
mindestens einem IV-Filter mit einer kalonischen Gruppe bevorzugt.

Die UV-Filter sind in den erfindungsgemäß verwendeten Mitteln üblicherweise in Mengen 0,1-5 Gew.-%, bezogen auf das gesamte Mittel, enthalten. Mengen von 0,4-2,5 Gew.-% sind bevorzugt.

Die erfindungsgemäße Wirkung der UV-Filter läßt sich weiter steigern, wenn diese in Kombination mit mindestens einem Mono-, Di- oder Oligosaccharid eingesetzt werden.

Bevorzugte Saccharide sind Glucose, Galactose, Fructose, Mannose, Fruchtzucker und Lactose. Glucose ist besonders

Die Saccharide sind in den erfindungsgemäßen Mitteln in Mengen von 0,1-10, insbesondere 1-3 Gew.-%, bezogen auf die jeweilige Formulierung, enthalten.

Ebenfalls signifikant steigern läßt sich die erfindungsgemäße Wirkung der UV-Filter, wenn diese in Kombination mit einem Spreitmittel eingesetzt werden.

Spreitmittel im Sinne der Erfindung sind Substanzen, die eine gleichmäßige Verteilung von Wirkstoffen, insbesondere von UV-Filtern, auf der Oberfläche der keratinischen Faser bewirken. Bevorzute Speritmittel sind Olkomponenten.

Erfindungsgemäß geeignete Ölkomponenten sind prinzipiell allc wasserunlösichen Öle und Fettstolle sowie deren Mischungen mit festen Paraffinen und Wachsen. Als wasserunlösich werden erfindungsgemäß solche Stoffe definietn, deren Lösichkeit in Wasser bei 20°C Kleiner als Ol. Gew. % beträgt. Der Schnetzpunkt der einzahen Öl- oder Fettiern, ponenten liegt bevorzugt unterhalb von etwa 40°C. Ol· und Fettkomponenten, die bei Raumtemperatur, d. h. unterhalb von 25°C flüssig sind, können erfindungsgemäß besonders bevorzugt sein Bel Verschdung unterherer Öl- und Fettkomponenten sowie ggf. festen Paraffinen und Wachsen ist es in der Regel jedoch auch ausreichend, wenn die Mischung der

Öl- und Fettkomponenten sowie ggf. Paraffine und Wachse diesen Bedingungen genügt.
Eine bevorzugte Gruppe von Ölkomponenten sind pflanzliche Öle. Beispiele für solche Öle sind Sonnenblumenöl, Ölivenöl, Sojadi, Rapsöl, Mandelöl, Jojobadi, Orangenöl, Weizenkeimöl, Pfirsichkernöl und die flüssigen Anteile des Kokesöls.

Geeignet sind aber auch andere Triglyceridöle wie die flüssigen Anteile des Rindertalgs sowie synthetische Triglyceridöle.

Eine weitere, besonders bevorzugte Gruppe erfindungsgentäß als Spreitmittel einsetzbarer Verbindungen sind flüssige Partifinölle und synthetische Kohlenwasserstoffte sowie Di-n-alkylether mit insgesamt zwischen Izb is 3 de C.Atomen, wie beispielsweise Di-n-oetylether, Di-n-decylether, Di-n-nonylether, Di-n-undecylether, Di-n-doetylether, n-Etsyl-n-oetylether, n-Detyl-n-undecylether, n-Detyl-n-undecylether, n-Detyl-n-Undecylether, n-Detyl-n-Undecylether, n-Detyl-n-Undecylether, n-Detyl-n-Undecylether, n-Detyl-n-Undecylether, n-Detyl-n-Detylether, Di-n-pentylether, Di-n-pentylether, Di-n-pentylether, p-Detyl-n-Detylether, p-Detyl-n-D

Ebenfalts erfindungsg-mäß einsetzbare Ölkomponenten sind Fetsäkere- und Fettakloohester. Bevorzugt sind die Monoester der Fettsäkeren mit Allekohen mit 18b 32 der Antenne Nied dieser Stoffgruppe handelt es sich um die Produkte der Versterung.

Ole die Stoffgruppe handelt es sich um die Produkte der Versterung. Die die Stoffgruppe handelt es sich um die Produkte der Versterung. Die die Stoffgruppe handelt es sich um die Produkte der Versterung. Die die Stoffgruppe handelt es sich um die Produkte der Versterung von der Versterung vor versteru

Weiterhin stellen auch Dicarbonsäuresster wie Di-n-butyladipat, Di-(2-ethylhexyl)-auchat und Di-isotridecylacelaat sowie Diolester wie Ethjenglykol-dioleat, Ethylenglykol-di-isotridecanoat, Propylenglykol-di-isotridecanoat, Propylenglykol-di-pelagronat, Butandiol-di-isostearstrapt ulenglykol-di-isotridecanoat, Propylenglykol-di-pelagronat, Butandiol-di-isostearst und Neopentylglykoldi-capylat erfindungsgemäß verwendbare Olkomponenten dar, ebenso komplexe Ester wie z. B. das Diacetyl-glycerinmonostearat.

Weiterhin können auch Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen als erfindungsgemäß wirkende Spreitmittel eingesetzt werden. Die erfindungsgemäß verwendeten Fettalkohole können gesättigt oder ungesättigt und linear oder verzweige sein. Einsetzbar im Sinne der Erfindung sind beispielsweise Decanol, Octanol, Octanol, Dodecool, Decenol, Deckedienol, Deckedienol, Deckedienol, Deckedienol, Octavalienol, Octavalienol,

kohol, Laurylakohol, Myristylaköfol, Arachidylaklohol, Capylalkohol, Caprinalkohol, Linoleylalkohol, om de holden die Beherylakohol, sowie deren Guerbeitalkohole, wobei diese Aufzählung beispielhaften und nicht limitierenden Charakter haben soll. Die Fetalkohole stammen jedoch von bevorzugt natürlichen Fetasiuren ab, wobei die bereiten der Gewinnung aus den Estern der Fetasiuren durch deudskind nussegangen werden kann, Erfindungsbeitenseiten der Stern der Fetasiuren durch Reduktion aussegangen werden kann, Erfindungsbeitenseiten der Stern der Fetasiuren durch Reduktion austrücht vorkommender Tilgtyeeride wie Rindertalg, Palmol, Erfundsöl, Rindisol, Bamwolbisandis, Josjalo, Sonnenblumendi und Leindi oder aus deren Umsetstensprodukten mit entsprechenden Alkoholen entstehenden Fetasiurestern erzeugt werden, und somit ein Gemisch von unterschicidlichen Fetasikoholen der Fetasikoholen darstellen.

Erfndungsgemäß verwendbare Spreitmittel sind schließlich auch Silknonle, insbesondere Dialkyl- und Alkylaryssiloname, wie beispielsweise Dimethylophysistonau und Methylophyphysiona, sowie deren alkoyaliere und quateniere Analoga. Beispiele für solche Silknone sind die von Dow Corning unter den Bezeichnungen DC 190. DC 200 und
DC 1401 vertribeneen Produkte sowie die Handelsprodukte DC 244 und DC 245 von Dow Corning, 29-7224 (Hensteller: Dow Corning; ein stabilisiertes Trimethylsilylamodimethicon), Dow Corning® 929 Emulsion (enthaltend ein hydroxyl-amino-modifiziertes Silkcon, das auch als Amodimethicone bezeichnet wird), SM-2059 (Hensteller: Cental Blectrie), SI.M-55067 (Hensteller: Wacker) sowie Abil®-Quat 3270 und 3272 (Hersteller: Th. Goldschmidt; diquatermäre
Polydmethylsikoane, Quaternium-80).

Die Gesamtmenge an Spreitmitteln in den erfindungsgemäß verwendeten Zubereitungen beträgt üblicherweise 0,5-20 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Zubereitung. Mengen von 1-5 Gew.-% sind erfindungsgemäß bevorzugt.

Der positive Effekt der Spreitmittel wird noch verstärkt, wenn sie zusammen mit kationischen oder anionischen Tensiden eingesetzt werden.

Als anionische Tenside eignen sich alle für die Verwendung um menschlichen Körper goeigneten anionischen oberflächenktieven Soffen Diese sind gekennzeichnet durch eine wasserfellsich machende, anionische Gruppe wie z. B. eine Carboxylat-, Sulfat-, Sulfonat- oder Phosphat-Gruppe und eine lipophile Alkylgruppe mit etwa 10 bis 22 C-Atomen. Zusätzlich können im Molekill Glykol- oder Polyglykotelher-Gruppen, Eiber-, Amid- und Hydroxylgruppen sowie in der Regel auch Estorgruppen enthalne sein. Bevorzugle anionische Tenside sind Alkylgrufte, Alkylpolyglykotelhersulfate und Eibercarbonsäuren mit 10 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe und bis zu 12 Glykolethegruppen im Molekill sowie misbesondere Satze von gesättigen und insbesondere ungesättigen Ce-C22-Carbonsäuren, wie Olsäure, Stearinsäure, Isostearinsäure und Palmitinsäure. Besonders bevorzugt sind die anionischen Tenside, die mindestens eine Carboxylat-Gruppe enhalten.

Es wurde gefunden, daß die waschechtheitserhöhende Wirkung der UV-Filter sowohl dann auftritt, wenn der UV-Filter zusammen mit dem eigentlichen Färbernittel auf die keratinische Faser aufgebracht wird, als auch dann, wenn der UV-Filter unmittelbar nach dem Färbevorgang mit einer gesonderten Formulierung aufgebracht wird.

Ein zweiter Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Färbung keratlinischer Fäsern in üblicher Weise mit einem Färbenitutel, daturch gekennzeichnet, daß das Färbenitutel weiterhin zur Erhöhung der Waschechheit der Färbung einen UV-Filter enhält. Auch hinsichtlich der erfindungsgemäßen Verfahren stellt das menschliche Haar den bevorzugten Typ der keratnisischer Fäser dar.

Die Zusammensetzung des Färbemittels unterliegt keinen prinzipiellen Einschränkungen. Als Farbstoff(vorprodukt)e können

- Oxidationsfarbstoffvorprodukte vom Entwickler- und Kuppler-Typ,
 natürliche und synthetische direktziehende Farbstoffe und
- Vorstufen naturanaloger Farbstoffe, wie Indol- und Indolin-Derivate,

sowie Mischungen von Vertretern einer oder mehrerer dieser Gruppen eingesetzt werden.

Als Oxidationsfurbstoffvorprodukte vom Entwickter-Typ worden üblicherweise primäre aromatische Amine mit einer weiteren, in para-oder ordno-Position befindlichen, freien oder substituerten Hydroxy- oder Aminogruppe, Diaminopyridinderivate, heterocyclische Hydrazone, 4-Aminogyrazolonderivate sowie 2,4,5,6-Tetraminopyrimidin udessen Derivate eingesetzt. Erfindungsgemäß bevorzuge Entwicktefkormponenten sind p-Phenylendeinnin, p-Toluylendlamin, p-Aminophenol, o-Aminophenol, i-(2*Hydroxyethyl)-2-5-diaminobenzol, N,N-Bis-(2-hydroxy-ethyl)-p-phenylendin, 2-(2,5-Diaminophenoy)-ethanol, 1-Pheyl-3-carboxyamido-4-amino-pyrazolon-5, 4-4-nimo-3-methylphenol, 2,4,5-Diaminopyrimidin, 2-Hydroxy-4,5-fe-triaminopyrimidin, 2-Hydroxy-5,6-diaminopyrimidin, 2-Hydroxy-5,6-diaminopyrimidin, 2-Hydroxy-1,5-diaminopyrimidin, 2-Hydroxy-1,5-diamin

sind p-Phenylendiamin, p-Toluylendiamin, p-Aminophenol, 1-(2'-Hydroxyethyl)-2,5-diaminobenzol, 4-Amino-3-methylphenol, 2-Aminomethyl-4-aminophenol, 2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin, 2-Hydroxy-4,5,6-triaminopyrimidin, 4-Hydroxy-2,5,6-triaminopyrimidin.

Als Oxidationsfarbstoffvorprodukte vom Kuppler-Typ werden in der Regel m-Phenylendiaminderivate, Naphthole, Resorcin und Resorcinderivate, Pyrazolone und m-Aminophenolderivate verwendet. Erfindungsgemaß bevorzugte Kupplerkomponenten sind 1-Naphthol, Pyrogallol, 1,5-, 2,7- und 1,7-Dihydroxynaphthalin, o-Aminophenol, 5-Amino-2-methylphenol, m-Aminophenol, Resorcin, Resorcinmonomethylether, m-Phenylendiamin, 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-5, 2,4-Dichlor-3-aminophenol, 1,3-Bis-(2,4-diaminophenoxy)-propan, 4-Chlorresorcin, 2-Chlor-6-methyl-3-aminophenol, 2-Methylresorcin, 5-Methylresorcin, 2,5-Dimethylresorcin, 2,6-Dihydroxypyridin, 2,6-Diaminopyridin, 2-Amino-3-hydroxypyridin, 2,6-Dihydroxy-3,4-diaminopyridin, 3-Amino-2-methylamino-6-methoxypyridin, 4-Amino-2-hydroxytoluol, 2,6-Bis-(2-hydroxyethylamino)-toluol, 2,4-Diaminophenoxyethanol, 1-Methoxy-2-amino-4-(2-hydroxyethylamino)-toluol, 2,6-Bis-(2-hydroxyethylamino)-toluol, 2,4-Diaminophenoxyethanol, 1-Methoxy-2-amino-4-(2-hydroxyethylamino)-toluol, 2,4-Diaminophenoxyethanol, 3,4-Diaminophenoxyethanol, 3,4-Diaminophenoxyethylamino-4-(2-hydroxyethylamino)-toluol, 3,4-Diaminophenoxyethylamino-4-(2-hydroxyethylamino)-toluol, 3,4-Diaminophenoxyethylamino-4-(2-hydroxyethylamino)-toluol, 3,4-Diaminophenoxyethylamino-4-(2-hydroxyethylamino)-toluol, 3,4-Diaminophenoxyethylamino-4-(2-hydroxyethylamino)-toluol, 3,4-Diaminophenoxyethylamino-4-(3-hydroxyethylami droxyethylamino)-benzol, 2-Methyl-4-chlor-5-amino-phenol, 6-Methyl-1,2,3,4-tetrahydro-chinoxalin, 3,4-Methylendioxyphenol, 3,4-Methylendioxyanilin, 2,6-Dimethyl-3-amino-phenol, 3-Ainino-6-methoxy-2-methylaminophenol. 2-Hydroxy-4-aminophenoxyethanol, 2-Methyl-5-(2-hydroxyethylamino)-phenol und 2,6-Dihydroxy-3,4-dimethylpyridin. Besonders bevorzugt sind 1-Naphthol, 1,5-, 2,7- und 1,7-Dihydroxynaphthalin, 5-Amino-2-methylphenol, Resorcin, 4-Chlorresorcin, 2-Chlor-6-methyl-3-aminophenol, 2-Methylresorcin, 5-Methylresorcin, 2,5-Dimethylresorcin, 2,6-Dihy-

droxy-3,4-diaminopyridin. Direktziehende Farbstoffe sind üblicherweise Nitrophenylendiamine, Nitroaminophenole, Azofarbstoffe, Anthrachinone oder Indophenole. Bevorzugte direktziehende Farbstoffe sind die unter den internationalen Bezeichnungen bzw. Handelsnamen HC Yellow 2, HC Yellow 4, HC Yellow 5, HC Yellow 6, Basic Yellow 57, Disperse Orange 3, HC Red 3, HC Red BN, Basic Red 76, HC Blue 2, HC Blue 12, Disperse Blue 3, Basic Blue 99, HC Violet 1, Disperse Violet 1, Disperse Violet 4, Disperse Black 9, Basic Brown 16 und Basic Brown 17 bekannten Verbindungen sowie 1,4-Bis-(β-hydroxyethyl)-amino-2-nitrobenzol, 4-Amino-2-nitrodiphenylamin-2'-carbonsäure, 6-Nitro-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin, Hydroxyethyl-2-nitro-toluidin, Pikraminsäure, 2-Amino-6-chloro-4-nitrophenol, 4-Ethylamino-3-nitrobenzoesäure und

2-Chloro-6-ethylamino-1-hydroxy-4-nitrobenzol. Weiterhin können die erfindungsgemäßen Zubereitungen auch in der Natur vorkommende Farbstoffe wie beispielsweise Henna rot, Henna neutral, Henna schwarz, Kamillenblüte, Sandelholz, schwarzen Tee, Faulbaumrinde, Salbei, Blauholz, Krappwurzel, Catechu, Sedre und Alkannawurzel enthalten.

Sowohl die Oxidationsfarbstoffvorprodukte als auch die direktziehenden Farbstoffe sind in den erfindungsgemäßen Mitteln bevorzugt in Mengen von 0,01 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 5 Gew.-%, jeweils bezogen auf das gesamte Mittel, enthalten.

Als Vorläufer natürlicher Farbstoffe werden bevorzugt solche Indole und Indoline eingesetzt, die mindestens eine Hydroxy- oder Aminogruppe, bevorzugt als Substituent am Sechsring, aufweisen. Diese Gruppen können weitere Substituenten tragen, z. B. in Form einer Veretherung oder Veresterung der Hydroxygruppe oder eine Alkylierung der Amino-

Besonders gut als Vorläufer natürlicher Haarfarbstoff geeignet sind Derivate des 5,6-Dihydroxyindolins der Formel (IIa),

$$R^4 - O$$
 $R^5 - O$
 R^1
 R^2
(IIa)

in der unabhängig voneinander

45

65

R1 steht für Wasserstoff eine C1-C4-Alkylgruppe oder eine C1-C4-Hydroxy-alkylgruppe,

R2 steht für Wasserstoff oder eine -COOH-Gruppe, wobei die -COOH-Gruppe auch als Salz mit einem physiologisch verträglichen Kation vorliegen kann,

R3 steht für Wasserstoff oder eine C1-C4-Alkylgruppe,

R4 steht für Wasserstoff, eine C1-C4-Alkylgruppe oder eine Gruppe -CO-R6, in der

R⁶ steht für eine CI-C4-Alkylgruppe, und R⁵ steht für eine der unter R⁴ genannten Gruppen,

sowie physiologisch verträgliche Salze dieser Verbindungen mit einer organischen oder anorganischen Säure.

Besonders bevorzugte Derivate des Indolins sind das 5,6-Dihydroxyindolin, N-Methyl-5,6-dihydroxyindolin, N-Ethyl-5,6-dihydroxyindolin, N-Propyl-5,6-dihydroxyindolin, N-Butyl-5,6-dihydroxyindolin, 5,6-Dihydroxyindolin-2carbonsäure sowie das 6-Hydroxyindolin, das 6-Aminoindolin und das 4-Aminoindolin.

Besonders hervorzuheben sind innerhalb dieser Gruppe N-Methyl-5,6-dihydroxyindolin, N-Ethyl-5,6-dihydroxyindolin, N-Propyl-5,6-dihydroxyindolin, N-Butyl-5,6-dihydroxyindolin und insbesondere das 5,6-Dihydroxyindolin.

Besonders gut als Vorläufer natürlicher Haarfarbstoff geeignet sind weiterhin Derivate des 5,6-Dihydroxyindols der Formel (IIb),

$$R^4 - O$$
 $R^5 - O$
 R^2
 R^1

(IIb) in der unabhängig voneinander R1 steht für Wasserstoff, eine C1-C4-Alkylgruppe oder eine C1-C4-Hydroxyalkylgruppe, R2 steht für Wasserstoff oder eine -COOH-Gruppe, wobei die -COOH-Gruppe auch als Salz mit einem physiologisch

15

verträglichen Kation vorliegen kann, R3 steht für Wasserstoff oder eine C1-C4-Alkylgruppe,

R4 steht für Wasserstoff, eine C1-C4-Alkylgruppe oder eine Gruppe -CO-R6, in der

R⁶ steht für eine C1-C4-Alkylgruppe, und R⁵ steht für eine der unter R⁴ genannten Gruppen,

sowie physiologisch verträgliche Salze dieser Verbindungen mit einer organischen oder anorganischen Säure

Besonders bevorzugte Derivate des Indols sind 5,6-Dihydroxyindol, N-Methyl-5,6-dihydroxyindol, N-Ethyl-5.6-dihydroxyindol, N-Propyl-5,6-dihydroxyindol, N-Butyl-5,6-dihydroxyindol, 5,6-Dihydroxyindol-2-carbonsäure, 6-Hydroxyindol, 6-Aminoindol und 4-Aminoindol.

Innerhalb dieser Gruppe hervorzuheben sind N-Methyl-5,6-dihydroxyindol, N-Ethyl-5,6-dihydroxyindol, N-Propyl-5,6-dihydroxyindol, N-Butyl-5,6-dihydroxyindol sowie insbesondere das 5,6-Dihydroxyindol.

Die Indolin- und Indol-Derivate können in den im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens eingesetzten Färbemitteln sowohl als freie Basen als auch in Form ihrer physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, z. B. der Hydrochloride, der Sulfate und Hydrobromide, eingesetzt werden. Die Indol- oder Indolin-Derivate sind in diesen Parbemitteln üblicherweise in Mengen von 0,05-10 Gew.-%, vorzugsweise 0,2-5 Gew.-% enthalten.

Bei der Verwendung von Farbstoff-Vorstufen vom Indolin- oder Indol-Typ kann es bevorzugt sein, diese zusammen mit mindestens einer Aminosäure und/oder mindestens einem Oligopeptid einzusetzen. Bevorzugte Aminosäuren sind Aminocarbonsäuren, insbesondere α-Aminocarbonsäuren und ω-Aminocarbonsäuren. Unter den α-Aminocarbonsäuren sind wiederum Arginin, Lysin, Ornithin und Histidin besonders bevorzugt. Eine ganz besonders bevorzugte Aminosäure ist Arginin, insbesondere in freier Form, aber auch als Hydrochlorid eingesetzt. Die entsprechenden Mittel enthalten die Aminosäure bzw. das Oligopeptid bevorzugt in Mengen von 0,1 bis 10 Gew.-%, insbesondere 1 bis 4 Gew.-%, bezogen auf das gesamte Mittel.

Es ist nieht erforderlich, daß die Oxidationsfarbstoffvorprodukte, die direktziehenden Farbstoffe oder die Vorstufen 35 naturanaloger Farbstoffe jeweils einheitliche Verbindungen darstellen. Vielmehr können in den erfindungsgemäßen Haarfärbemitteln, bedingt durch die Herstellungsverfahren für die einzelnen Farbstoffe, in untergeordneten Mengen noch weitere Komponenten enthalten sein, soweit diese nicht das Färbeergebnis nachteilig beeinflussen oder aus anderen Gründen, z. B. toxikologischen, ausgesehlossen werden müssen.

Bezüglich der in den erfindungsgemäßen Haarfärbe- und -tönungsmitteln einsetzbaren Farbstoffe wird weiterhin ausdrücklich auf die Monographie Ch. Zviak, The Science of Hair Care, Kapitel 7 (Seiten 248-250; direktziehende Farbstoffe) sowie Kapitel 8, Seiten 264-267; Oxidationsfarbstoffvorprodukte), erschienen als Band 7 der Reihe "Dermatology" (Hrg.: Ch., Culnan und H. Maibach), Verlag Marcel Dekker Inc., New York, Basel, 1986, sowie das "Europäische Inventar der Kosmetik-Rohstoffe", herausgegeben von der Europäischen Gemeinschaft, erhältlich in Diskettenform vom Bundesverband Deutscher Industrie- und Handelsunternehmen für Arzneimittel, Reformwaren und Körperpflegemittel 45 e. V., Mannheim, Bezug genommen.

Zur Herstellung der Färbemittel werden die oben genannten zwingenden und fakultativen Bestandteile in einen geeigneten wasserhaltigen Träger eingearbeitet. Sind solche Träger sind z. B. Cremes, Emulsionen, Öle oder auch tensidhaltige schäumende Lösungen, z. B. Shampoos, Schaumaerosole oder andere Zubereitungen, die für die Anwendung auf dem Haar geeignet sind.

Haarfärbemittel, insbesondere wenn die Ausfärbung oxidativ, sei es mit Luftsauerstoff oder anderen Oxidationsmitteln wie Wasserstoffperoxid, erfolgt, werden üblicherweise schwach sauer bis alkalisch, d. h. auf pH-Werte im Bereich von etwa 5 bis 11, eingestellt. Zu diesem Zweck enthalten die Färbemittel Alkalisierungsmittel, üblicherweise Alkalioder Erdalkalihydroxide, Ammoniak oder organische Amine. Bevorzugte Alkalisierungsmittel sind Monoethanolamin, Monoisopropanolamin, 2-Amino-2-methyl-propanol, 2-Amino-2-methyl-1,3-propandiol, 2-Amino-2-ethyl-1,3-propandiol, 2-Amino-2-methylbutanol und Triethanolamin sowie Alkali- und Erdalkalimetallhydroxide. Insbesondere Monoethanolamin, Triethanolamin sowie 2-Amino-2-methyl-propanol und 2-Amino-2-methyl-1,3-propandiol sind im Rahmen dieser Gruppe bevorzugt. Auch die Verwendung von ω-Aminosäuren wie ω-Aminocapronsäure als Alkalisierungsmittel

Weiterhin können die Färbemittel alle in solchen Zubereitungen bekannten Wirk-, Zusatz- und Hilfsstoffe enthalten. In 60 vielen Fällen enthalten die Färbemittel mindestens ein Tensid, wobei prinzipiell sowohl anionische als auch zwitterionische, ampholytische, nichtionische und kationische Tenside geeignet sind. In vielen Fällen hat es sich aber als vorteilhaft erwiesen, die Tenside aus anionischen, zwitterionischen oder nichtionischen Tensiden auszuwählen. Anionische Tenside können dabei ganz besonders bevorzugt sein.

Bezüglich der anionischen und kationischen Tenside wird auf das oben gesagte verwiesen.

Als zwitterionische Tenside werden solche oberflächenaktiven Verbindungen bezeichnet, die im Molekül mindestens eine quartäre Ammoniumgruppe und mindestens eine -COO(-)- oder -SO₃(-)-Gruppe tragen. Besonders geeignete zwitterionische Tenside sind die sogenannten Betaine wie die N-Alkyl-N,N-dimethylanimonium-glyeinate, beispielsweise

das Kokosalkyl-dimethylammontumglycinat, N-Acyl-aminopropyl-N,N-dimethyl-ammontumglycinate, beispielsweise das Kokosacylamino-propyl-dimethylammonium-glycinat, und 2-Alkyl-3-carboxymethyl-3-hydroxyethyl-imidazoline mit jeweils 8 bis 18 C-Atomen in der Alkyl- oder Acylgruppe sowie das Kokosacyl-aminoethyl-hydroxyethylcarboxymethylglycinat. Ein bevorzugtes zwitter-jonisches Tensid ist das unter der CTFA-Bezeichnung Cocamidopropyl Betaine bekannte Fettsäureamid-Derivat.

Unter ampholytischen Tensiden werden solche oberflächenaktiven Verbindungen verstanden, die außer einer C8-C18-Alkyl- oder -Acylgruppe im Molekül mindestens eine freie Aminogruppe und mindestens eine -COOH- oder -SO3H-Gruppe enthalten und zur Ausbildung innerer Salze befähigt sind. Beispiele für geeignete ampholytische Tenside sind N-Alkylglycine, N-Alkylpropionsäuren, N-Alkylaminobuttersäuren, N-Alkyliminodipropionsäuren, N-Hydroxyethyl-N-10 alkylamidopropylglycine, N-Alkyltaurine, N-Alkylsarcosine, 2-Alkylaminopropionsäuren und Alkylaminoessigsäuren mit ieweils etwa 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe. Besonders bevorzugte ampholytische Tenside sind das N-Kokosalkylaminopropionat, das Kokosacylaminoethylaminopropionat und das C12-18-Acylsarcosin.

Nichtionische Tenside enthalten als hydrophile Gruppe z. B. eine Polyolgruppe, eine Polyalkylenglykolethergruppe oder eine Kombination aus Polyol- und Polyglykol-ethergruppe. Solche Verbindungen sind beispielsweise:

- Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe,

 - C12-C22-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin,
- C8-C22-Alkylmono- und -oligoglycoside und deren ethoxylierte Analoga,
- Anlagerungsprodukte von 5 bis 60 Mol Ethylenoxid an Rizinusöl und gehärtetes Rizinusöl,
- Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid an Sorbitanfettsäureester,
- Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid an Fettsäurealkanolamide.

Bei den als Tenside eingesetzten Verbindungen mit Alkylgruppen kann es sich jeweils um einheitliche Substanzen handeln. Es ist jedoch in der Regel bevorzugt, bei der Herstellung dieser Stoffe von nativen pflanzlichen oder tierischen Robstoffen auszugehen, so daß man Substanzgemische mit unterschiedlichen, vom jeweiligen Robstoff abhängigen Alkylkettenlängen erhält.

Bei den Tensiden, die Anlagerungsprodukte von Ethylen- und/oder Propylenoxid an Fettalkohole oder Derivate dieser 30 Anlagerungsprodukte darstellen, können sowohl Produkte mit einer "normalen" Homologenverteilung als auch solche mit einer eingeengten Homologenverteilung verwendet werden. Unter "normaler" Homologenverteilung werden dabei Mischungen von Homologen verstanden, die man bei der Umsetzung von Fettalkohol und Alkylenoxid unter Verwendung von Alkalimetallen, Alkalimetallhydroxiden oder Alkalimetallalkoholaten als Katalysatoren erhält. Eingeengte Homologenverteilungen werden dagegen erhalten, wenn beispielsweise Hydrotalcite, Erdalkalimetallsalze von Ethercarbonsäuren. Erdalkalimetalloxide, -hydroxide oder -alkoholate als Katalysatoren verwendet werden. Die Verwendung von Produkten mit eingeengter Homologenverteilung kann bevorzugt sein.

Weitere Wirk-, Hilfs- und Zusatzstoffe sind beispielsweise;

- nichtionische Polymere wie beispielsweise Vinylpyrrolidon/Vinylacrylat-Copolymere, Polyvinylpyrrolidon und Vinylpyrrolidon/Vinylacetat-Copolymere und Polysiloxane,
- kationische Polymere wie quaternisierte Celluloseether, Polysiloxane mit quaternären Gruppen, Dimethyldiallylammoniumchlorid-Polymere, Acrylamid-Dimethyldiallylammoniumchlorid-Copolymere, mit Diethylsulfat quaternierte Dimethylaminoethylmethacrylat-Vinylpyrrolidon-Copolymere, Vinylpyrrolidon-Imidazoliniummethocblorid-Copolymere und quaternierter Polyvinylalkohol,
- zwitterionische und amphotere Polymere wie beispielsweise Acrylamidopropyl-trimethylammoniumchlorid/ Acrylat-Copolymere und Octylacrylamid/Methyl-methacrylat/tert.Butylaminoethylmethacrylat/2-Hydroxypropylmethacrylat-Copolymere,
- anionische Polymere wie beispielsweise Polyacrylsäuren, vernetzte Polyacrylsäuren, Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymere, Vinylpyrrolidon/Vinylacrylat-Copolymere, Vinylacetat/Butylmaleat/Isobornylacrylat-Copolymere, Methylvinylether/Maleinsäureanhydrid-Copolymere und Acrylsäure/Ethylacrylat/N-tert.Butyl-acrylamid-Terpoly-
 - Verdickungsmittel wie Agar-Agar, Guar-Gum, Alginate, Xanthan-Gum, Gummi arabicum, Karaya-Gummi, Johannisbrotkernmehl, Leinsamengummen, Dextrane, Cellulose-Derivate, z. B. Methylcellulose, Hydroxyalkylcellulose und Carboxymethylcellulose, Stärke-Fraktionen und Derivate wie Amylose, Amylopektin und Dextrine, Tone wie z. B. Bentonit oder vollsynthetische Hydrokolloide wie z. B. Polyvinylalkohol,
 - Strukturanten wie Maleinsäure und Milchsäure.
- haarkonditionierende Verbindungen wie Phospholipide, beispielsweise Sojalecithin, Ei-Lecithin und Kephaline,
- Proteinhydrolysate, insbesondere Elastin-, Kollagen-, Keratin-, Milcheiweiß-, Sojaprotein- und Weizenproteinhydrolysate, deren Kondensationsprodukte mit Fettsäuren sowie quaternisierte Proteinhydrolysate,
- Parfümöle, Dimethylisosorbid und Cyclodextrine,
- Lösungsmittel und -vermittler wie Ethanol, Isopropanol, Ethylenglykol, Propylenglykol, Glycerin und Diethy-
- Antischuppenwirkstoffe wie Piroctone Olamine und Zink Omadine,
- weitere Substanzen zur Einstellung des pH-Wertes, wie beispielsweise α- und β-Hydroxycarbonsäuren
- Wirkstoffe wie Panthenol, Pantothensäure, Allantoin, Pyrrolidonearbonsäuren und deren Salze, Pflanzenextrakte und Vitamine,
- Cholesterin,

15

- Konsistenzgeber wie Zuckerester, Polyolester oder Polyolalkylether,
- Fette und Wachse wie Walrat, Bienenwachs und Montanwachs.
- Fettsäurealkanolamide
- Komplexbildner wie EDTA, NTA und Phosphonsäuren,
- Queil- und Penetrationsstoffe wie Glycerin, Propylenglykolmonoethylether, Carbonate, Hydrogencarbonate,
 Guanidine, Harnstoffe sowie primäre, sekundäre und tertiäre Phosphate,
- Trübungsmittel wie Latex.
- Periglanzmittel wie Ethylenglykolmono- und -distearat,
- Treibmittel wie Propan-Butan-Gemische, N2O, Dimethylether, CO2 und Luft,
- Antioxidantien.

peroxid durch Peroxidasen.

Die Bestandteile des wasserhaltigen Trägers werden zur Herstellung der erfindungsgemäßen Färbemittel in für diesen Zweck üblichen Mengen eingesetzt; z. B. werden Emulgiermittel in Konzentrationen von 0,5 bis 30 Gew.-% und Verdik-

to

kungsmittel in Konzentrationen von 0,1 bis 25 Gew.-% des gesamten Fätzbemittels eingesetzt.

Bezüglich weiterer fakultativer Komponenten sowie die eingesetzten Mengen dieser Komponenten wird ausdrücklich auf die dem Fachmann bekannten einschlägigen Handbücher, z. B. K. Schrader, Grundlagen und Rezepturen der Kosmetika, 2. Auflage, Hublis Buch Verlag, Heidelberg, 1989, verwiesen

Erfolg die Ausbildung der eigentlichen Haarfarben in Rahmen eines oxidativen Prozesses, so können übliche Oxidationsmittel wie insbesondere Wasserstoffperoxid oder dessen Anlagerungsprodukte an Harnstoff, Melamin oder Natriumborat verwendet werden. Die Oxidation mit Luftsauerstoff als einzigem Oxidationsmittel kann allerdings bevorzugt sein. Weiterhin ist es möglich, die Oxidation mit Hilfe von Enzymen durchauführen. Dabei können die Enzyme sowohl zur Erzeugung von oxidierenden Per-Verbindungen eingesetzu werden, als auch zu Verstärkung der Wirkung einer geringen Menge vorhandener Oxidationsmittel. Beispiele für enzymatische Verfahren sind die Verwendung von Laccasen sowie die Verstärkung der Wirkung geringer Mengen (z. B. 1/8 und weniger, bezogen auf das gesamte Mittel) Wasserstoff-

Zweckmäßigerweise wird die Zubereitung des Oxidationsmittels dann unmittelhar vor dem Fürben der Haare mit der Zubereitung mit den Farbstoffvorprodukten vermischt. Das dabei entstehende gebrauchsfertige Haarlärbeprüpart sollte bevorzugt einen pH-Wert im Bereich von 6 bis 10 aufweisen. Besonders bevorzugt ist die Anwendung der Haarlärbemitiel in einem schwach aktälischen Milleu. Die Anwendungstemperaturen können in einem Bereich zwischen 15 und 40°C, bevorzugt bei der Temperatur der Kopfhaut, liegen. Nach einer Einwirkungszeit von ca. 5 bis 45, insbesondere 15 bis 30, Minuten wird das Haarlärbemittel durch Ausspillen von dem zu fürbenden Haar entfernt. Das Nachwaschen nit einem Shampson entfällt, wenn ein stark ensichaltiger Träger, z. 6. ein Färbeshampson, verwendet wurde.

Insbesondere bei sehwer fürbharem Haar kann die Zubereitung mit den Farbstoffvorprodukten ohne vorherige Vermischung mit der Oridationskomponente auf das Haar aufgebracht werden. Nach einer Einwirkdauer von 20 bis 30 Minuten wird dann – gegebonenfalls nach einer Zwischenspülung – die Oxidationskomponente aufgebracht. Nach einer weiteren Einwirkdauer von 10 bis 20 Minuten wird dann gespült und gewünschenfalls nachshampooniert. Dei dieser Aussichtungsform undt gemäß einer erstein Variaunte, bei der das vorherige Aufbringen der Farbstoffvorprodukte eine bessere Penetration in das Haar bewirken soll, das entsprechende Mittel auf einen pft-Wert von etwa 4 bis 7 eingestellt, Gemäßeier zweiten Variante wird zumächst eine Luffsvildation angestreht, webei das aufgebrachte Mittel bevorzugt einen gefrechten vor 1 bis 10 aufweist. Bei der anschließenden beschleunigten Nachoxidation kann die Verwendung von sauer eingestellten Peroxidisulfat-Lösungen als Oxidationsmittel bevorzugt sein.

Unabhängig davon, welches der oben genannten Vorgehen im Rahmen des erfindungsgemißen Verfahrens gewählt wird, kann die Ausbildung der Färbung dadurch unterstützt und gesteigert werden, daß dem Mittel bestimmte Metallien enz zugesetzt werden. Solche Metallionen sind beispielsweise Zni**, Cur³*, Fe²*, Fe²*, Fe²*, Mni**, Li*, Mg²*, Ca²²* und Al²*. Besonders geeignet sind dabei Zni**, Cur³ um Mni**. Die Metallionen konnen prinzipiell in der Form eines beite bigen, physiologisch verträglichen Salzes eingesetzt werden. Bevorzugte Salze sind die Acetate, Sulfate, Halogenide, Leatate und Tartate. Durch Verwendung dieser Metallsalze kann sowohl die Ausbildung der Färbrung beschleunigt als

auch die Farbnuance gezielt beeinflußt werden.
Wie bereits oben ausgeführt, kann das Aufbringen des UV-Filters zur Erhöhung der Waschechtheit der Färbungen keratinischen Fasern auch in einem getrennten Schritt im Anschluß an den eigentlichen Färbevorgang erfolgen.

Ein dritter Gegenstand der Erfindung ist somit ein Verfahren zur Fälbung keratlnischer Fasern, dadurch gekennzeichert, daß in einem ersten Schritt die keratnischer Faser in üblischer Weise gefätht wird und ein einem zweiten Schritt ein Mittel aufgetragen wird, das zur Erfohung der Wasshechtheit der Färbung mindestens einen UV-Filter enthält und gewünscherfalls nach einer Eliwinkrizet von wenigen Sekunden bis eine 20 Minuten wieder ausgespilt wird.

Unter dem Begriff "in üblicher Weise gefärbt" wird im Rahmen der Anmeldung das jedem Fachmann bekannte Vorgehen verstanden, auf das, gegebenenfalls angefeuchtete, Haar ein Färbemittel aufzubringen und dieses für eine Zeit zwischen wenigen Minuten und ca. 45 Minuten auf dem Haar zu belassen. Anschließend wird das Haar dann mit Wasser oder einem tensidhaltigen Mittel ausgespollt.

Der zweite Schritt des erfindungsgemäßen Verfahrens, in dem das den UV-Filter enthaltende Mittel aufgetragen wird, kann sein:

- Das oben genannte Ausspülen des Färbemittels, wobei das Wasser oder die tensidische Zubereitung zusätzlich einen UV-Filter enthält.
- Das Aufhringen eines weiteren Mittels mit einem UV-Filter im Anschluß an den genannten Sp\u00e4lbvangage, wobei
 dieses weitere Mittel nach einer Einwirkzeit von wenigen Sekunden bis etwa 20 Minuten ebenf\u00fchafts) weider aus dem
 Haar entfernt wird. In diesem Fall kann es sich beispielsweise um ein Haarbehandlungsmittel vom Typ einer Sp\u00fcl
 lune oder eines Conditioners handeln.
- Das Aufbringen eines weiteren Mittels mit einem UV-Filter im Anschluß an den genannten Spülvorgang, wobei

dieses weitere Mittel auf dem Haar verbleibt, In diesem Fall kann es sich beispielsweise um ein Haarbehandlungsmittel vom Tvo eines Conditioners, einer Haarkur oder ein Haarspray handeln.

Dieses zweite Mittel, das dem Aufbringen des UV-Filters auf das Haur dient, kann jeweils die für den Typ des gewähltem Mittel thilchem weiteren Bestandteile enhalten. Es wird in diesem Zusammenhang sowohl ausdrücklich auf das
Grundwissen des einschlägigen Fachmanns, dokumentiert beispielsweise durch die oben genannte Monographie von
Schrader, als auch auf die oben im Rahmen der Beschreibung der Filterbmittel aufgeführten weiteren Bestandteile verwiesen. Auch die Art der Konfektionierung dieses zweiten Mittels unterliegt prinzipiell keinen Einschränkung. Cremes, Lotionen, Lösungen, Emulsionen, Ole, Sprays und tensichaltige schümmende Lösungen, z. B. Shampoos oder Schaumaerosole sind geeignet. Wegen der damit häufig verbundenen Einschränkungen hinsichtlich der weiteren Bestandteile kann
die Formulierung in Form einer sogenannten TPT-Emulsion allerdings weniger bevorzugt sein

Schließlich wurde eine besonders hohe Verbesserung der Waschechtheit von Färbungen auf keratinischen Fasern gefunden, wenn ein Mittel eingesetzt wurde, das eine Kombination aus einem wasserunlöslichen UV-Filter, einem UV-Filter gemäß Formel (I) sowie einem Mono. Di- oder Oligosachanid enthielt.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist somit ein Mittel zur Erhöhung der Waschechtheit von Färbungen auf keratinischen Fasem, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Wirkstoffkombination enthält, die aus mindestens einem unksätlichen Ury-Filter, mindestens einem UV-Filter der Formel (J) sowie einem Mono-, Di- oder Oilgosaccharid besteht.

Gemäß dem oben gesagten kann es sich bei diesem Mittel sowohl um das eigentliche Färbemittel handeln als auch um ein Mittel, das nach dem eigentlichen Färbevorgang in einem zweiten Schritt auf das Haar aufgebracht wird. Bezüglich der bevorzugten Ausführungsformen hinsichtlich der zwingenden Bestandteile sowie der weiteren fakultativen Komponenten dieser erfindungsgemäßen Mittel wird ausführlich auf das oben gesagte verwiesen.

Die folgenden Beispiele sollen den Erfindungsgegenstand weiter erläutern.

Beispiele

Alle Mengenangaben in den folgenden Beispielen sind, sofern nicht anders vermerkt, Gewichtsteile.

	Rezeptur Färbemittel	
	Ölsäure	6,5
30	Propylenglykol	6,5
	Isopropanol	12,0
	Natriumlaurylethersulfat + 2EO	
	(27% Aktivsubstanz in Wasser)	3,5
	Natriumsulfit	0,2
35	EDTA-Dinatriumsalz	0,1
	p-Aminophenol HCl	0,5
	p-Toluylendiamin-sulfat	0,1
	Resorcin	0,2
	4-Amino-2-nitro-diphenylamin-2'-carbonsäure	0,1
40	6-Nitro-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin	0,1
	5-Amino-2-methylphenol	0,3
	Parfüm	0,5
	Monoethanolamin ad pH	9,2
	Wasser ad	100
45		

25

50

Das Färbemittel wurde mit einem handelsüblichen Entwickler (Poly Country Colors) mit 5% Wasserstoffperoxid im Verhältnis Färbemittel:Entwickler von 40 ml : 50 ml gemischt.

Rezepturen Conditioner

Wasser	ser <>				
Uvinul® M 40²	-	0,5	-	15	
Escalol® HP6101	1,0	-	-		
Parfüm	0,3	0,3	0,3	10	
Cetyltrimethylammoniumchlorid	0,8	0,8	0,8		
Paraffinöl perliq.	3,0	3,0	3,0		
Fettalkohol-C16/18 (1:1)	3,0	3,0	3,0	5	
	B1	B2	V1		

Dodecyl-dimethylaminobenzamidopropyl-dimethylammoniumtosylat (ISP)

2-Hydroxy-4-methoxy-benzophenon (INCI-Bezeichnung: Benzophenone-3) (BASF)

25

35

50

Die Ausfärbungen wurden auf naturweißen Haarsträhnen (ca. 2 g) des Typs Alkinco Virgin White durchgeführt, Dazu wurden 8 g der Färbeinittel/Entwicklermischung auf die Haarsträhne aufgebracht, 30 Minuten auf der Strähne belassen und dann mit Wasser (37°C) ausgespült. Danach wurde die Strähne 2 Minuten lang mit dem Conditioner (B1, B2 bzw. V1) behandelt, anschließend 6 mal mit je 0,5 ml eines handelsüblichen Shampoos gewaschen, mit Wasser (37°C) gespült und getrocknet.

Anschließend wurde die Farbintensität der Haarsträhne von Fachleuten im Rahmen des folgenden Schemas bewertet:

Farbintensität = 1: Strähne Virgin White vor der Färbung
Farbintensität = 6: Strähne nach dem Färben Spülen mit Wasser (37°C) und Trocknen.

(Keine Behandlung mit dem Conditioner). Es ergaben sich folgende Bewertungen:

_	-	
Conditioner	Bewertung	
B1	5	
B2	5	
VI	4	

Die Waschechtheit der Färbungen war somit auf den erfindungsgemäß nachbehandelten Strähnen signifikant höher als 45 auf den mit dem Vergleichsmittel nachbehandelten Strähnen.

Patentansprüche

- 1. Verwendung eines UV-Filters zur Verbesserung der Waschechtheit von Färbungen keratinischer Fasern.
- 2. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um einen wasserunlöslichen UV-Filter handelt.
- 3. Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der UV-Filter eine Benzophenon-Einheit
- 4. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der UV-Filter eine kationische Gruppe aufweist. 55
- 5. Verwendung nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß der UV-Filter eine allgemeine Struktur gemäß Formel (I) aufweist,

U-O (I)

in der U für eine UV-Strahlen absorbierende Gruppe steht und Q für eine Gruppe, die mindestens eine quartäre Aminoniumfunktion enthält.

6. Verwendung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Gruppe O gemäß

Formel (I) die allgemeine Struktur -(CH₂)x-N*R¹R²R³ X⁻ aufweist, in der x steht für eine ganze Zahl von 1 bis 4, R¹ und R² unabhängig voneinander stehen für C₁₋₄-Alkylgruppen, R³ steht für eine C₁₋₂₂-Alkylgruppe oder eine Ben- 65 zylgruppe und X- für eine physiologisch verträgliche anionische Gruppe.

7. Verwendung nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens zwei der Gruppen R1, R2 und R3 Methylgruppen sind.

- Verwendung nach einem der Ansprüche 5 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Gruppe U so ausgewählt ist, daß der UV-Filter A ein Absorptionsmaximum im UVB-Brerich aufweist.
 Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß der UV-Filter einen molaren Ex-
- Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß der UV-Filter einen molaren Extinktionskoeffizienten am Absorptionsmaximum von mindestens 15 000 aufweist.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß der UV-Filter in Kombination mit einem Mono-, Di- oder Oligosaccharid eingesetzt wird.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß der UV-Filter in Kombination mit einem Spreitmittel eingesetzt wird.
- 12. Verwendung nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß das Spreitmittel Paraffinöl ist.
- 13. Verfahren zur Fätbung kertalnischer Fasern, dabruch gekentzeichnet, daß in einem ersten Schritt die Mestenische Faser in tüblicher Weise gefärbt wird und in einem zweiten Schritt ein Mittel aufgetragen wird, das mindestenseinen UV-Fliter zur Erhöhung der Waschechtbeit der Färbung enthält und gewünschtenfalls nach einer Einwirkzeit von wenigen Sekunden bis einer 20 Minuten wieder ausgespellt wird.
- Verfahren zur Färbung keratinischer Fasern in üblicher Weise mit einem Färbemittel, dadurch gekennzeichnet, daß das Färbemittel zur Erhöhung der Waschechtheit der Färbung einen UV-Filter enthält.
- Mittel zur Erhöhung der Waschechtheit von Färbungen keratinischer Fasern, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Wirkstoffkombination enthält, die besteht aus
 - mindestens einem wasserunlöslichen UV-Filter,
 - mindestens einem UV-Filter der Formel (I) gemäß Anspruch 5 sowie
 - einem Mono-, Di- oder Oligosaccharid.

10

15

20

25

50